

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) nr. 955/2013**2019/EØS/27/27****av 4. oktober 2013****om godkjenning av propikonazol som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter for produkttype 9(*)**

EUROPAKOMMISJONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den europeiske unions virkemåte,

under henvisning til europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 528/2012 av 22. mai 2012 om tilgjengeliggjøring på markedet og bruk av biocidprodukter⁽¹⁾, særlig artikkel 89 nr. 1 tredje ledd, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Ved kommisjonsforordning (EF) nr. 1451/2007 av 4. desember 2007 om annen fase av det tiårige arbeidsprogrammet omhandlet i artikkel 16 nr. 2 i europaparlaments- og rådsdirektiv 98/8/EF om markedsføring av biocidprodukter⁽²⁾ er det utarbeidet en liste over aktive stoffer som skal vurderes med henblikk på en mulig oppføring i vedlegg I, IA eller IB til europaparlaments- og rådsdirektiv 98/8/EF⁽³⁾. Denne listen omfatter propikonazol.
- 2) I henhold til forordning (EF) nr. 1451/2007 er propikonazol blitt vurdert i samsvar med artikkel 11 nr. 2 i direktiv 98/8/EF for bruk i produkttype 9, konserveringsmidler for fibrer, lær, gummi og polymeriserte materialer, som definert i vedlegg V til nevnte direktiv, som tilsvarer produkttype 9 som definert i vedlegg V til forordning (EU) nr. 528/2012.
- 3) Finland ble utpekt til rapporterende medlemsstat og framla 11. februar 2011 for Kommisjonen rapporten fra vedkommende myndighet sammen med en anbefaling i samsvar med artikkel 14 nr. 4 og 6 i forordning (EF) nr. 1451/2007.
- 4) Rapporten fra vedkommende myndighet er gjennomgått av medlemsstatene og Kommisjonen. Resultatet av

gjennomgåelsen er i samsvar med artikkel 15 nr. 4 i forordning (EF) nr. 1451/2007 innarbeidet i en vurderingsrapport fra Den faste komité for biocidprodukter 12. juli 2013.

- 5) Det framgår av vurderingsrapporten at biocidprodukter som brukes i produkttype 9 og inneholder propikonazol, kan forventes å oppfylle kravene fastsatt i artikkel 5 i direktiv 98/8/EF.
- 6) Propikonazol bør derfor godkjennes til bruk i biocidprodukter for produkttype 9.
- 7) Ettersom vurderingen ikke tok for seg nanomaterialer, bør godkjenningen ikke omfatte slike materialer i henhold til artikkel 4 nr. 4 i forordning (EU) nr. 528/2012.
- 8) Før et aktivt stoff godkjennes, bør medlemsstatene, berørte parter og eventuelt Kommisjonen gis en rimelig frist til å forberede seg på å oppfylle de nye kravene som følger av godkjenningen.
- 9) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for biocidprodukter —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

Propikonazol godkjennes som aktivt stoff til bruk i biocidprodukter for produkttype 9, idet det omfattes av spesifikasjonene og vilkårene fastsatt i vedlegget til denne forordning.

Artikkel 2

Denne forordning trer i kraft den 20. dag etter at den er kunngjort i *Den europeiske unions tidende*.

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utferdiget i Brussel, 4. oktober 2013.

For Kommisjonen

José Manuel BARROSO

President

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 263 av 5.10.2013, s. 7, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 43/2014 av 8. april 2014 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 49 av 28.8.2014, s. 17.

⁽¹⁾ EFT L 167 av 27.6.2012, s. 1.

⁽²⁾ EUT L 325 av 11.12.2007, s. 3.

⁽³⁾ EFT L 123 av 24.4.1998, s. 1.

VEDLEGG

Vanlig navn	IUPAC-betegnelse Identifikasjonsnumre	Minste renhetsgrad for det aktive stoffet ⁽¹⁾	Godkjenningsdato	Godkjenningen utløper	Produkttype	Særlige vilkår ⁽²⁾
Propikonazol	1-[[2-(2,4-diklorfenyl)-4-propyl-1,3- dioksolan-2-yl]metyl]-1H-1,2,4-triazol EF-nr.: 262-104-4 CAS-nr.: 60207-90-1	930 g/kg	1. juni 2015	31. mai 2025	9	<p>Produktvurderingen skal ta særlig hensyn til eksponering, risiko og virkning knyttet til bruk som omfattes av en søknad om godkjenning, men som ikke er tatt i betraktning i risikovurderingen av det aktive stoffet på unionsplan.</p> <p>Godkjenninger omfattes av følgende vilkår:</p> <p>Det skal fastsettes sikre driftsrutiner og egnede organisatoriske tiltak for industrielle brukere eller yrkesbrukere. Dersom eksponering ikke kan reduseres til et akseptabelt nivå på andre måter, skal produkter brukes sammen med egnet personlig verneutstyr.</p> <p>Dersom en behandlet gjenstand er behandlet med eller med forsett inneholder propikonazol, og dersom det er nødvendig ut fra muligheten for hudkontakt eller frigivelse av propikonazol ved normale bruksvilkår, skal den som har ansvar for å bringe den behandlede gjenstanden i omsetning, sikre at etiketten inneholder opplysninger om risikoen for hudsensibilisering samt opplysningene omhandlet i artikkel 58 nr. 3 annet ledd i forordning (EU) nr. 528/2012.</p>

⁽¹⁾ Renheten angitt i denne kolonnen var minste renhetsgrad for det aktive stoffet som ble brukt ved vurderingen i samsvar med artikkel 8 i forordning (EU) nr. 528/2012. Det aktive stoffet i produktet som bringes i omsetning, kan ha samme eller en annen renhetsgrad dersom det er påvist å være teknisk likeverdig med det vurderte stoffet.

⁽²⁾ Når det gjelder gjennomføringen av fellesprinsippene i vedlegg VI til forordning (EU) nr. 528/2012, er innholdet og konklusjonene i vurderingsrapportene tilgjengelige på Kommissjonens nettsted: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>